

안전성유효성검토서

(□최초, ■변경)

2008년 2월 13일

종류1): 안전성유효성심사(허가안유)

담당자	연구관	팀장
송윤경	손수정	이선희

① 회사명	(주)대웅제약, 이종욱	② 문서번호	자료제출의약품
③ 제품명	아리센트정(염산도네페질)	④ 구분	114
⑤ 원료약품분량 (주성분)	1정 중 염산도네페질(별규) 5 mg		
⑥ 성상	백색의 원형 필름코팅정		
⑦ 신청효능·효과	알츠하이머 형태의 경등도, 중등도 <u>내지 중증</u> 치매증상의 치료 및 혈관성 치매(뇌혈관 질환을 동반한 치매)의 치료		
⑧ 신청용법·용량	<p><u>성인 및 노인</u></p> <p>본품을 1일 1회, 1회 5밀리그램씩 취침전 투여한다. 염산도네페질의 농도가 투여 15일 후 정상상태에 도달하고 이상반응의 빈도가 증량 속도에 의해 영향을 받을 수 있으므로, 약물에 대한 초기 임상적 반응의 평가가 가능하도록 4 내지 6주간은 5밀리그램 용량을 투여하도록 한다. 이 기간 동안의 임상적 반응을 평가한 후 10밀리그램까지 증량할 수 있다. 본품의 최대 투여량은 10밀리그램이며 10밀리그램 이상의 임상데이타는 없다. 본품 투여를 중단 시 서서히 효과가 감소하며 갑작스러운 투여중단에 의한 반등효과는 나타나지 않는다.</p> <p><u>소아에의 투여</u> : 소아에의 사용경험은 없다.</p>		
⑨ 저장방법 및 사용기간(기허가)	밀폐용기, 실온보관(1 ~ 30°C), 제조일로부터 36 개월		
⑩ 기원 및 개발경위	효능·효과, 용법·용량 추가		
⑪ 약리작용기전	아세틸콜린에스터라아제 저해제		
⑫ 국내외	· <u>국내</u> : 아리센트정, 아리센트정 10밀리그램(대웅제약, '00.8. 허가)		

1) 신청서류를 구분하여 작성한다. ① “[안전성유효성\(허가신청\)](#)” 허가신청서중 안유심사시, ② “[안전성유효성심사제외\(허가신청\)](#)” 허가신청서중 안전성유효성제외부 심사시, ③ “[안전성유효성\(단독심사\)](#)” 안전성유효성심사의뢰서만 접수시

사용현황	<p>• 국외 :</p> <ul style="list-style-type: none"> - 미국: Aricept 5 mg & 10 mg tablet (Eisai Medical Res) - 영국: Aricept 5 mg & 10 mg film coated tablets (Eisai Ltd.)
⑬ 관련조항	안유규정(제2007-30호) 제3조제2항제7호 이미 허가받은 사항 중 안전성·유효성에 관한 사항(효능·효과, 용법·용량)의 변경허가를 받고자 하는 품목
⑭ 검토결과	<p>시정적합</p> <p><시정사항></p> <p>[별첨] 시정사항 참조</p>
<참고사항>	국내제조

[별첨]

시정사항

가. 용법·용량

성인 및 노인

이 약을 1일 1회, 1회 5밀리그램씩 취침전 투여한다. 영산도네페질의 농도가 투여 15일 후 정상상태에 도달하고 이상반응의 빈도가 증량 속도에 의해 영향을 받을 수 있으므로, 4 내지 6주간은 5밀리그램 용량을 투여하도록 한다. 이 기간 동안의 임상적 반응을 평가한 후 10밀리그램까지 증량할 수 있다. 이 약의 최대 투여량은 10밀리그램이며 10밀리그램 이상의 임상데이터는 없다. 이 약 투여를 중단시 서서히 효과가 감소하며 갑작스러운 투여중단에 의한 반_동효과는 나타나지 않는다.

소아에의 투여 : 소아에의 사용경험은 없다.

나. 사용상의주의사항

(중략)

2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

다른 형태의 치매 또는 다른 형태의 기억력 장애(예: 나이와 연관된 인지기능 저하)에 대한 이 약의 사용은 연구되지 않았다.

1) (중략)

2) 심혈관계 : 이 약은 콜린에스테라제 저해 작용으로 미주신경 긴장 효과를 가져와 서맥을 일으키고 심장차단(동방결절차단 또는 방실차단), QT구간의 연장과 같은 증상을 유발할 수 있다. 특히, 심장질환(예, 심근경색, 심장근육병증, 심장판막질환, 동부전증후군 또는 심실상부심전도 증상, 심방내 전도장애, 심방심실 접합부 전도장애)과 전해질 이상(예, 저칼륨혈증)을 가진 환자는 심각한 부정맥으로 진행될 수 있어 이 약의 사용시 특별히 주의해야 한다. 심혈관계 질환을 가진 환자들에게서 이약의 사용으로 실신과 발작이 보고된 바 있다.

3) 소화기계 : 콜린에스테라제 저해작용으로 위산을 증가시키거나 소화기관의 운동성을 증가시킬 수 있어 소화성궤양의 병력이 있거나 비스테로이드성 진통소염제를 투약받고 있는 환자는 그 증상에 대한 모니터링이 필요하다. 이 약의 임상연구에서 위약에 비해 위궤양 또는 위장관 출혈 증가는 없는 것으로 나타났다.

4) (중략)

5) 정신신경계 : 콜린유사작용으로 선조체에 콜린성 신경의 운동을 자극함으로써 주체외로 장애증상(파킨슨병이나 파킨슨 신드롬과 같은 질환)을 유발 또는 악화시키거나 발작을 일으킬 가능성이 있지만 이러한 발작은 알츠하이머병으로 인한 것

일수도 있다.

- 6) 호흡기계 : 콜린유사작용으로 기관지 평활근 수축을 증가시키거나 기관지 분비기능을 증가시킴으로 천식 또는 기관지 질환이나 폐쇄성 폐질환의 병력을 가지고 있는 환자에게는 주의하여 처방한다.
- 7) (중략)

3. 이상반응

알츠하이머 형태의 경등도, 중등도 치매증상의 치료

- 1) 다음은 임상시험에서 보고된, 이 약과 인과관계가 있다고 판단되는 빈도불명의 중요한 이상반응이다. 다음과 같은 증상이 나타날 때는 투약을 중지하는 등 적절한 조치를 하여야 한다.
- ① 실신, 서맥, 심장차단, QT 구간의 연장, 심근경색, 심부전
 - ② 소화성 궤양, 천공성 십이지장 궤양, 위장관 출혈
 - ③ 간염, 간기능 이상, 황달
 - ④ 대뇌발작, 대뇌출혈, 뇌혈관 장애
 - ⑤ 운동기능장애, 운동실조, 운동장애, 근긴장이상, 진전, 불수의운동, 보행장애, 비정상적 자세, 언어장애과 같은 추체외로 장애
 - ⑥ 악성 증후군: 무동성 무언증, 극도의 근경직, 연하곤란, 빈맥, 혈압변동, 발한과 같은 증상이 나타날 수 있으며, 이와 같은 증상은 주로 고열과 동반된다. 이 경우 약물의 중단과 함께 열을 내리는 전신요법과 수액, 전해질 공급과 같은 집중적인 치료를 행하여야 한다. WBC와 혈청 CK(CPK)의 증가는 미오글로빈뇨증을 동반하는 신기능 장애를 유발할 수 있으므로 관찰을 요한다.
 - ⑦ 횡문근융해증이 나타날 수 있으므로 근육통, 쇠약, 혈액과 뇨에서의 CK(CPK)의 증가를 주의깊게 관찰해야 한다. 횡문근융해증으로 인한 신기능 장애가 나타나는지에 대한 주의를 요한다.
 - ⑧ 호흡곤란
 - ⑨ 급성 췌장염
 - ⑩ 급성 신부전
 - ⑪ 원인을 알 수 없는 급사
- 2) 다음은 임상시험에서 보고된, 이 약과 인과관계가 있다고 판단되는 이상반응이다.

발현빈도 기관계	매우 흔함 (10% 이상)	흔함 (10%~1%)	흔하지 않음 (1%~0.01%)	드물 (0.01% 미만)	빈도불명
---------------------	---------------------------	------------------------	------------------------------	--------------------------	-------------

감염 질환		감기			
대사 및 영양		식욕부진			
정신계		환각** 흥분** 공격적 행동 **	불안증 불면증 졸음 <u>성욕증가</u> 수다 조증		악몽 <u>신경과민</u> 섬망 망상 우울증 흔돈 무관심 <u>운동과다증</u>
신경계		실신* 어지러움 불면 진전	발작*	주체외로증상	<u>흔미</u>
심혈관			서맥 <u>심계항진증</u>	<u>동방심차단</u> 방실 차단	고혈압 저혈압 심방세동
위장관	설사 오심	구토 <u>복부장애</u> (복통포함)	위장관출혈 위십이지장궤양 변비 <u>타액분비</u>		연하곤란 <u>대변실금</u>
간-담즙				간염을 포함 한 간 장애 ***	
피부 및 피하조직		발진 가려움증			
근골격계, 접합 조직 및 뼈		근육 경련			<u>근육통</u>
신장 및 비뇨기계		요실금			빈뇨 요정제
전신 및 투여 부위	두통	피로 동통 치통	<u>안면홍조</u> <u>권태감</u> <u>무기력증</u>		부종 (안면부종 포함) 발열 체온감소
혈액계		헤마토크리트 감소	백혈구감소증		빈혈 혈소판감소증

* 실신이나 발작에 대한 임상연구시 심블록 또는 동휴지 연장의 가능성이 고려되어야 한다.

** 환각, 흥분 및 공격적 행동은 용량 감량 또는 치료 중단시 사라졌다.

*** 설명할 수 없는 간기능 장애의 경우, 이 약의 투여 중단이 고려되어야 한다.

3) 이 약과의 인과관계에 상관없이 이 약의 투여 후 보고된 이상반응은 다음과 같다.

① 혈관 및 임파선계 : 반상출혈

② 신경계 : 비정상적 꿈

4) 국내 시판후 조사결과

국내에서 6년 동안 2,563명을 대상으로 실시한 시판후 사용성적조사결과 이상반응은 인과관계와 상관없이 5.31%(136례/2,563례)로 보고되었고, 이 중 이 약과 인과관계가 있는 것으로 조사된 것은 4.25%(109례/2,563례)이다.

이 약과의 인과관계가 있는 것으로 조사된(또는 인과관계를 배제할 수 없는) 이상반응을 발현빈도율이 높은 순으로 다음과 같이 나타내었다.

오심이 1.72%(44례/2,563례)로 가장 많았고, 구토0.82%(21례/2,563례), 어지러움 0.62%(16례/2,563례), 설사0.47%(12례/2,563례), 불면0.39%(10례/2,563례), 복부통증 0.31%(8례/2,563례)의 순으로 나타났다. 식욕부진, 두통, 피로, 추체외로장애가 각 0.2%로 근긴장이상, 배뇨장애가 각 0.1%로 보고되었으며, 0.1% 미만에서 불안증, 비정상적 꿈, 심계항진, 무기력증, 발한, 피부발진, 공격적행동, 진전, 보행장애, 불수의운동, 집중력저하, 정신둔함, 졸음, 심장정지가 보고되었다.

이 중 시판 전 임상시험에서 확인되지 않은 새로운 이상반응으로 심장정지 1건이 보고되었다.

알츠하이머 형태의 중증 치매증상의 치료

1) 투여중단의 원인이 된 이상반응

통제된 임상 시험에서의 이상반응으로 인한 약물 투여 중단률은 이 약 투여군(시험군)이 12%, 위약군이 7% 였다.

시험군의 최소 2%에서 발생했고 그 빈도가 위약군의 2배 이상으로 정의되는 투여 중단된 가장 빈번한 이상반응은, 식욕 감퇴(시험군 2%, 위약군 1%), 오심(시험군 2%, 위약군 1% 미만), 설사(시험군 2% 위약군 0%), 요로감염증(시험군 2% 위약군 1%) 등이었다.

2) 이 약 투여와 관련성이 있을 것으로 보이는 가장 빈번한 이상반응

이 약을 투여받은 환자에서 적어도 5%의 빈도를 보이고 위약군에 비해 2배 이상이며, 이 약의 콜린유사작용에 기인한 것으로 추정되는 이상반응으로 정의한 가장 흔한 이상반응은 설사, 식욕감퇴, 구토, 오심과 반상출혈 등이 있었다. 이러한 이상반응은 주로 경증도이고 일시적이며 투여 기간 동안 용량 조절의 필요 없이

회복되었다. 다음 표는 위약 대조군시험에서 이 약을 투여받은 피험자 중 적어도 2% 이상에서 보고되고 위약 투여군에 비해 발생률이 더 높은, 투여로 인한 징후나 증상을 목록화한 것이다.

통제된 임상시험에서 보고된 이상반응

중증의 알츠하이머형 치매에 대한 통제된 임상시험에서, 아리셉트를 투여받은 피험자 중 최소 2%에서 보고되고 위약 투여군에 비해 발생률이 높은 이상반응

신체 기관/이상반응	위약 (n=392)	아리셉트 (n=501)
1가지 이상의 이상반응을 경험한 피험자수	73	81
전신		
사고	12	13
감염	9	11
두통	3	4
통증	2	3
등통증	2	3
발열	1	2
흉통	<1	2
심혈관계		
고혈압	2	3
출혈	1	2
실신	1	2
소화기계		
설사	4	10
구토	4	8
식욕 감퇴	4	8
오심	2	6
혈액 및 림프계		
반상 출혈	2	5
대사 및 영양계		
크레아닌 포스포카나에 증가	1	3
탈수	1	2
고지방혈증	<1	2

<u>신경계</u>		
<u>불면증</u>	<u>4</u>	<u>5</u>
<u>적개심</u>	<u>2</u>	<u>3</u>
<u>신경질</u>	<u>2</u>	<u>3</u>
<u>환각</u>	<u>1</u>	<u>3</u>
<u>졸음</u>	<u>1</u>	<u>2</u>
<u>현기증</u>	<u>1</u>	<u>2</u>
<u>우울증</u>	<u>1</u>	<u>2</u>
<u>흔란</u>	<u>1</u>	<u>2</u>
<u>감정 불안정성</u>	<u>1</u>	<u>2</u>
<u>성격 이상</u>	<u>1</u>	<u>2</u>
<u>피부 및 피부 부속기계</u>		
<u>습진</u>	<u>2</u>	<u>3</u>
<u>비뇨기계</u>		
<u>요실금</u>	<u>1</u>	<u>2</u>

3) 임상시험 동안 보고된 다른 이상반응

이 약은 3건의 이중 맹검 위약 대조군 시험 (이중 한 건의 임상시험은 공개 라벨 시험으로 확장되었음)을 포함하여 최소 6개월 이상 진행된 임상시험에서 600명이 넘는 중증 알츠하이머병의 피험자에게 투여되었다. 아래 표에는 적어도 2번 이상 발생한 모든 이상반응을 포함시키되, 상기 표에서 이미 목록화된 이상반응과, COSTART 용어가 너무 일반적이어서 유익한 정보를 제공하지 않거나, 혹은 의약 품과의 관련성이 적은 것은 제외하였다. 이상반응은 COSTART 용어집을 사용하여 신체 기관에 따라 분류되었고 다음의 정의에 따라 목록화하였다: 흔한 이상반응: 1% 이상; 흔하지 않은 이상반응: 0.1%~1%.

이러한 이상반응은 반드시 이 약 투여와 관련성이 있는 것은 아니며, 대부분의 경우 통제된 임상시험에서 위약 투여군에서의 빈도와 유사하였다.

<u>신체 기관</u>	<u>흔함</u> (1% 이상)	<u>흔하지 않음</u> (0.1%~1%)
<u>전신</u>	복통, 무력증, 곰팡이 감염, 인플루엔자 증후군	알러지 반응, 봉와직염, 권태, 패혈증, 얼굴 부종, 탈장
<u>심혈관계</u>	저혈압, 서맥, ECG 이상, 심부전	심근경색, 협심증, 심방세동, 울혈성 심부전, 말초 혈관 질환, 상심실성

		기외수축, 심실성 기외수축, 심장 비대
<u>소화기계</u>	<u>변비, 위장염,</u> <u>대변실금, 소화불량</u>	감마 글루타밀 트랜스펩티다제 증가, 위염, 연하곤란, 치주염, 위궤양, 치주의 농양, 고창, 간기능 이상, 트림, 식도염, 항문출혈
<u>내분비계</u>		당뇨
<u>혈액 및 림프계</u>	<u>빈혈</u>	백혈구 증가증
<u>대사 및 영양계</u>	<u>체중 감소, 말초 부종,</u> <u>부종, 유당 탈수소효소 증가, 알칼리 포스파타아제 증가</u>	고콜레스테롤증, 저칼륨혈증, 저혈당증, 체중증가, 빌리루빈혈증, BUN 증가, B12 결핍성 빈혈, 악액질, 크레아티닌 증가, 통풍, 저나트륨증, 저단백혈증, 철 결핍성 빈혈, SGOT 증가, SGPT 증가
<u>근골격계</u>	<u>관절염</u>	관절증, 골 골절, 관절통, 다리 경련, 골다공증, 근육통
<u>신경계</u>	<u>흥분, 불안, 진전,</u> <u>경련, 유주성의 정신 이상, 보행 이상</u>	무감정, 현기증, 망상, 꿈이상, 뇌혈관 이상, 타액 분비 증가, 운동 실조증, 다행증, 혈관확장, 두개내출혈, 뇌경색, 뇌허혈, 치매, 주체외로증상, 대발작경련, 반신불수, 긴장 항진, 운동감소증
<u>호흡기계</u>	<u>인두염, 폐렴, 기침 증가, 기관지염</u>	호흡 곤란, 비염, 천식
<u>피부 및 피부 부속기계</u>	<u>발진, 피부 궤양,</u> <u>가려움증</u>	건선, 피부 변색, 대상 포진, 건조한 피부, 발한, 두드러기, 수포성 발진
<u>특수 감각기계</u>	<u>결막염, 녹내장, 시각 이상, 이통, 눈물 이상</u>	
<u>비교생식기계</u>	<u>요로감염증, 방광염,</u> <u>혈뇨, 당뇨</u>	질염, 배뇨장애, 빈뇨, 단백뇨

4. 상호작용

- 1) 이 약은 주로 CYP450에 의해 대사되며 부분적으로 CYP2D6가 관여한다. 저해나 유도의 정도는 아직까지 알려지지 않았지만 아래 약물과 병용시 주의해야 한다.
- ① CYP3A4 저해제(예, 이트라코나졸, 에리스로마이신)과 CYP2D6 저해제(예, 퀴니딘, 플루옥세틴)는 이 약의 대사를 방해하고 약효를 증가시킬 수 있다.

- ② CYP3A4 유도제(예, 리팜피신, 페니토인, 카바마제핀, 덱사메타손, 페노바비탈, 알콜)는 이 약의 대사를 증가하고 약효를 감소시킬 수 있다.
- 2) 이 약은 석시닐콜린형 근이완제나 다른 신경근육 차단제의 작용을 강화시킬 수 있다.
- 3) 콜린성약물(예, 카프로늄, 베타네콜, 아클라토늄, 나파디실레이트) 또는 아세틸콜린에스테라제 저해제(예, 암베노늄, 디스티그민, 피리도스티그민, 네오스티그민)와의 병용투여는 콜린성 작용을 증가시킬 수 있어 피해야 한다.
- 4) 이 약과 항 콜린성 약물(예, 아트로핀, 스코폴라민, 트리헥시페니딜, 피로헵틴, 비페리딘)은 길항작용으로 인해 약효를 감소시킬 수 있다.
- 5) 이 약은 테오플린, 와르파린, 시메티딘, 디곡신의 대사를 저해하지 않으며, 디곡신이나 시메티딘과의 병용에 이 약의 대사는 영향을 받지 않는다.
- 6) 심장전도에 영향을 주는 베타 차단제와 같은 약물과의 병용 투여로 상승작용을 일으킬 수 있다.
- 7) NSAIDs와의 병용은 콜린계 작용으로 위산의 분비를 증가시켜 소화성 궤양을 일으킬 수 있다.

5. 일반적 주의

- 1) 알츠하이머병과 다른 유형의 치매를 구분함에 있어 진단의 주의를 요한다. 치료는 알츠하이머 치매의 진단과 치료에 있어 (중략)

6. 임부 및 수유부에 대한 투여

- 1) 임부: 임신한 여성에 대한 이 약의 임상 자료가 없기 때문에 꼭 필요한 경우가 아니라면 임신중 이 약을 사용해서는 안된다.
동물실험에서 최기형성을 일으키지 않았지만 어린 새끼의 생존율과 사산율에 영향을 주었다. 임산부에 대한 잠재적인 위험은 알려지지 않았다.
- 2) 수유부: 이 약은 랫트의 모유에 이행되었다. 염산도네페질의 모유로의 이행여부는 알려져 있지 않으며 수유기 여성에 대한 연구 결과는 없다. 따라서 수유부에게 이 약을 사용해서는 안되며, 반드시 투여되어야 할 경우에는 모유수유를 치료 기동안 중단하여야 한다.

7. 소아에 대한 투여

소아에서의 안전성은 아직 확립된 바 없다(소아에서의 사용경험 없음).

8. 임상검사치에의 영향

임상시험결과 실험실 수치에서 주목할 만한 이상은 없었으나 이 약의 투여로 인해 근육CK(CPK), LDH, AST(GOT), ALG(GPT), γ -GPT, ALP, BUN, 총콜레스테롤, 중성지방, 아밀라아제, 소변아밀라아제의 농도가 약간 증가할 수 있다.

9. 과량투여시의 처치

- 1) 증상 : 콜린에스테라제 저해제의 과량투여로 중증의 구역, 구토, 타액분비과다, 발한, 서맥, 저혈압, 호흡억제, 쇠약, 경련 등의 콜린성 작용과 관련된 위험이 나타날 수 있다. 근육 쇠약증상이 일어날 수 있으며 호흡기계 근육이 이완되어 사망할 수도 있다. 마우스와 랫트의 동물실험에서 치사용량의 중앙값은 45mg/kg과 32mg/kg로 각각 사람에 대한 최대용량(10mg/1일)의 225배와 160배였다. 동물실험에서의 용량 대비 콜린성 자극증상은 자발적 행동의 감소, 엎드린 자세, 비틀거리는 걸음, 유루, 간대성 경련, 호흡감소, 타액분비, 축동, 섬유속성연축, 체표온도 저하 등이었다.
- 2) 처치: 과량 투여하였을 때 일반적인 방법으로 처치한다. 3차항콜린제(예, 황산아트로핀)를 이 약의 과량 투여에 대한 해독제로 사용 할 수 있다. 황산아트로핀의 경우 초기용량 1.0mg ~ 2.0mg로 정맥투여 한 후 임상 반응에 따라 용량을 증가시킨다. 다만, 4차 항콜린제와 콜린성약물(예, 글리코피롤레이트)을 병용투여하였을 때 혈압과 심박수에 있어서 비전형적인 반응 발현에 대한 보고가 있었다. 염산도네패질과 그 대사물질이 투석(혈액투석, 복막투석, 혈액여과)으로 제거되는지 여부는 알려져 있지 않다.

9. 기타

이 약의 주성분은 *in vitro* 염색체이상시험에서 대사활성법으로 사용할 경우, 고농도 군에서 염색체이상을 유발하였다는 보고가 있으므로 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 주의하여 투여한다.